### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平5-179228

(43)公開日 平成5年(1993)7月20日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup>		識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C09K	3/00	105	9049-4H		
C 0 8 J	5/.00		9267-4F		
C 0 8 K	5/05	KAN	7167—4 J		
	5/09	KAR	7167-4 J		
	5/36	KBR	7167-4 J		
				審查請求 未請求	求 請求項の数7(全 13 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		特願平4-327		(71)出願人	000002901
				,	ダイセル化学工業株式会社
(22)出願日		平成4年(1992)1	月6日		大阪府堺市鉄砲町1番地
				(72)発明者	三宅 祐治
					兵庫県姫路市網干区新在家940
				(72)発明者	· 高橋 栄
					大阪府大阪市旭区太子橋3-2-3-806
				(74)代理人	弁理士 古谷 馨 (外3名)

### (54)【発明の名称】 近赤外線吸収剤用組成物並びに近赤外線吸収材料及びそれらを含有した成形体

### (57)【要約】 (修正有)

【構成】 (A) 一般式 I の銅化合物、例えば p - クロル 安息香酸銅 I 重量部に対して一般式 II のチオ尿素誘導体、例えば 1,3 - ジフェニルチオ尿素 0.05~50重量部 から成る成分20~80重量%、(B) 六塩化タングステン 1 重量部に対してトリアルキル又はトリアリールフォスフェート、例えばトリブチルフォスフェート 0.05~10重量 部から成る成分80~20重量%から成る近赤外線吸収剤用 組成物、又チオ尿素誘導体が特定のチオアミド誘導体から成る前記の近赤外線吸収剤用組成物、更に該組成物を含有させた近赤外線吸収用成形体及びこの組成物を加熱処理して得られる反応物から成る近赤外線吸収材料。

$$(R-X)_{n}Cu \qquad (I)$$

$$R_{n}-NB \qquad (II)$$

$$R_{n}-NB \qquad (II)$$

【効果】 本近赤外線吸収剤用樹脂組成物を加熱処理して得た吸収材料及びその成形体は褪色などの不安定性はなく、暗所に長期間放置により褪色も見られず、優れた

近赤外線吸収能を示すので、光学的フィルター、熱線吸収性グレージング材等として工業的に有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) 一般式(I)

(R-X), Cu

(I)

【式中、R は水素、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基及び複素環残基(各基は1個以上の置換基を有していても良い)から成る群から選ばれる一価基、X は-COO,-SO,,-SO,,-PO,,-O、n は1~4の整数】で表わされる銅化合物、或はクロロフィル銅、銅クロロフィリンナトリウム及びビスアセチルアセトナート銅より成る群から選ばれる少なくとも一種の銅 10化合物1重量部に対して下記一般式(II)

(R, R, R, R, は、水素、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基及び5員又は6員の複素環残基から成る群から選ばれる一価基を表わし、各基は1個以上の置換基を有していても良く、R, とR, 又はR, とR, は連結して環を形成しても良い)で示されるチオ尿素誘導体から選ばれる少なくとも一種0.05~50重量部から成る成分20~80重量%

(8) 六塩化タングステン1 重量部に対してトリアルキル 又はトリアリールフォスフェート $0.05\sim10$ 重量部から成 る成分 $80\sim20$ 重量%から成り、(A) + (B) = 100重量% である近赤外線吸収剤用組成物。

【請求項2】 チオ尿素誘導体が下記一般式(III) 【化2】

 $R_4$  NH  $\begin{vmatrix}
& & & \\
& & \\
& & \\
& & \\
R_5$  C=S

(R. R,は、水素、アルキル基、アルケニル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基及び5員又は6員の複素環残基から成る群から選ばれる一価基を表わし、R,は更にアルコキシ基をも表わし、各基は1個以上の置換基を有していても良く、R,とR,は連結して環を形成しても良い)で示されるチオアミド誘導体から選ばれる少なくとも1種のチオアミド誘導体であることを特徴 40とする近赤外線吸収剤用組成物。

【請求項3】 請求項1又は2記載の近赤外線吸収剤用組成物を含有させたことを特徴とする近赤外線吸収材料

【請求項4】 請求項1又は2記載の近赤外線吸収剤用 組成物を加熱処理して得られる反応物から成る近赤外線 吸収材料。

【請求項5】 請求項1又は2記載の近赤外線吸収剤用組成物を加熱しながら含有させたことを特徴とする近赤外線吸収成形体。

-【請求項6】 請求項4記載の近赤外線吸収材料を含有

させたことを特徴とする近赤外線吸収用成形体。 【請求項7】 請求項3記載の近赤外線吸収材料を加熱 して成る近赤外線吸収成形体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は銅化合物とチオ尿素系誘導体又はチオアミド系誘導体及び六塩化タングステンとトリアルキル又はトリアリールフォスフェートとから成る近赤外線吸収剤用組成物並びに近赤外線吸収材料及びそれらを含有した成形体に関するものである。近赤外線吸収材料は、最近特に研究開発が盛んに行われている機能材料であり、近赤外領域の波長を有する半導体レーザー光等を光源とする感光材料、光ディスク用記録材料等の情報記録材料、赤外線カットフィルターやフィルム等の光学材料、熱線吸収性グレージング材料として利用することができる。

[0002]

【従来の技術】とれまでに開発された近赤外線吸収材料としては、特公昭60-42269 号公報にはクロム、コバルト錯塩、特公昭60-21294 号公報にはチオールニッケル錯体、特開昭61-115958号公報にはアントラキノン誘導体、及び特開昭61-218551号公報には700~800nmの領域に極大吸収波長のある新規スクアリリウム化合物が開示されている。又米国特許第3692688 号に示されるように六塩化タングステン(WCl。)と塩化スズ(SnCl、・2H、20)をメタクリル酸メチルシラップ(モノマー)に溶解し、重合して得られる実質的にヘイズのない近赤外線吸収能に優れた材料が知られている。

30 [0003]

【発明が解決しようとする課題】従来の近赤外線吸収材 料は、有機系のものは耐久性が悪く環境条件の変化や時 間の経過に伴って初期の能力が劣化してくるという問題 点があり、一方錯体系のものは耐久性があるが、近赤外 部のみならず可視部にも吸収があり、化合物そのものが 強く着色しているものが多く用途が制限されてしまうと いった問題があった。更にどちらの系のものも特定の波 長において吸収ビークがみられ、そのピークからはずれ た波長では殆ど吸収能はないものであった。これらの素 材を利用して、例えば近赤外部の波長を有するレーザー 光を光源とする記録体を考えると、レーザー線の波長と 材料の吸収ピークでの波長を合わせる必要がある。しか し、レーザー線の波長も近赤外線吸収材料の吸収波長も 限られたものしか得られないから、レーザー線の波長と 近赤外線吸収材料の吸収ピークでの波長が合致する組み 合わせは極く限られたものにならざるを得なかった。 【0004】また、上記従来技術のWC1。と SnC12・2H,0 をメタクリル酸メチルシラップに溶解した組成物は濃青 色に発色し、近赤外線を良く吸収する性質を持っている

50 が、暗所で長期間放置の間に褪色するという問題点を有

してた。このように緩やかに進行するフォトクロミズム などは一定の品質を備えた光学フィルターや熱線吸収性 グレージングなどの工業製品を提供する上で好ましくな い問題点であった。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、800~2000nm の近赤外領域全体に一様に吸収がみられ、着色が少なく 且つ耐久性が優れた近赤外線吸収材料について鋭意検討 を重ねた結果、銅化合物とチオ尿素系誘導体又はチオアミド系誘導体及び六塩化タングステンとトリアルキル又 10 はトリアリールフォスフェートから成る組成物を作製することによって、目的とする優れた近赤外線吸収材料が 得られることを見出し、本発明を完成するに至ったものである。

[式中、R は水素、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基及び複素環残基(各基は1個以上の置換基を有していても良い)から成る群から選ばれる一価基、X は-COO,-SO,,-SO,,-PO,,-O、n は1~4の整数〕で表わされる銅化合物、或はクロロフィル銅、銅クロロフィリンナトリウム及びビスアセチルアセトナート銅より成る群から選ばれる少なくとも一種の銅化合物1重量部に対して下記一般式(II)

[0007]
[(L3]
$$R_1 \longrightarrow NH$$
 $R_2 \longrightarrow NR_3$ 
(11)

[0008] (R, R, R, R, は、水素、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基及び5員又は6員の複素環残基から成る群から選ばれる一価基を表わし、各基は1個以上の置換基を有していても良く、R, とR, 又はR, とR, は連結して環を形成しても良い)で示されるチオ尿素誘導体から選ばれる少なくとも一種0.05~50 重量部から成る成分又は下記一般式(III)

【0010】 (R. R,は、水素、アルキル基、アルケニル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基及び5員又は6員の複素環残基から成る群から選ばれる一価基を表わし、R,は更にアルコキシ基をも表わし、各基は1個以上の置換基を有していても良く、R,とR,は連結して環を形成しても良い)で示されるチオアミド誘導体から選ばれる少なくとも1種のチオアミド誘導体の.05~00 ウレア、1-21 エールーストロフェニルチオウレア、1-p-12 ロルフェニルチオウレア、エチレンチオウレア、チオウレア、チオウレア、1 ーメチルー3 ー 01 アニールチオウレア、エチレンチオウレア、チオウレア、01 アニールチオウレア、02 ロルフェニルチオウレア、03 ロルフェニルチオウレア、04 ロルフェニルチオウレア、05 ロレア、05 ロレア 05 ロレア

50重量部から成る成分20~80重量%と、

(B) 六塩化タングステン1重量部に対してトリアルキル 又はトリアリールフォスフェート0.05~10重量部から成 る成分80~20重量%とから成り、(A) + (B) = 100重量 %である近赤外線吸収剤用組成物並びに近赤外線吸収材 料及びそれらを含有した成形体に関する。

【0011】本発明で使用する上記の一般式(1)で示 される銅化合物として、下記のものを例示できるが、こ れらに限定されるものではない。ステアリン酸銅、バナ ミチン酸銅、オレイン酸銅、ベヘン酸銅、ラウリル酸 銅、カプリン酸銅、カプロン酸銅、吉草酸銅、イソ酪酸 銅、酪酸銅、プロピオン酸銅、酢酸銅、ギ酸銅、水酸化 銅、安息香酸銅、オルトトルイル酸銅、メタトルイル酸 銅、パラトルイル酸銅、パラターシャリブチル安息香酸 銅、オルトクロル安息香酸銅、ジクロル安息香酸銅、ト リクロル安息香酸銅、p-ブロム安息香酸銅、p-ヨー ド安息香酸銅、o-ベンゾイル安息香酸銅、p-ニトロ 安息香酸銅、アントラニル酸銅、p-アミノ安息香酸 銅、シュウ酸銅、マロン酸銅、コハク酸銅、グルタル酸 銅、アジピン酸銅、ピメリン酸銅、スベリン酸銅、アゼ ライン酸銅、セバシン酸銅、フタル酸銅、モノエステル フタル酸銅、ナフテン酸銅、ナフタリンカルボン酸銅、 酒石酸銅、ジフェニルアミンー2-カルボン酸銅、4-シクロヘキシル酪酸銅、ジエチルジチオカルバミン酸 銅、グルコン酸銅、ジエトキシ銅、ジーi-プロポキシ 銅、オクチル酸銅、アルキルベンゼンスルホン酸銅、p - トルエンスルホン酸銅、ナフタリンスルホン酸銅、ナ フチルアミンスルホン酸銅、n - ドデシルベンゼンスル ホン酸銅、ドデシル硫酸銅、2,5 -ジメチルベンゼンス 30 ルホン酸銅、2-カルボメトキシ-5-メチルベンゼン スルホン酸銅、α-ナフチルリン酸銅、ジ-2-エチル ヘキシルリン酸銅、イソデシルリン酸銅。

【0012】本発明で使用する一般式(II)で示される チオ尿素誘導体として以下のものを例示できるが、これ らに限定されるものではない。1-エチル-3-フェニ ルチオウレア、1,3 -ジフェニルチオウレア、1,3 -ジ エチルチオウレア、1-エチル-3- p-クロロフェニ ルチオウレア、1-エチル-3-(2-ヒドロキシエチ ル) チオウレア、1-(2-チアゾリル)-3-フェニ 40 ルチオウレア、1,3 -ジステアリルチオウレア、1,3 -ジベヘニルチオウレア、1-エチルチオウレア、1- p -ブロモフェニル-3-フェニルチオウレア、1-(2 -チオフェニル) - 3 - フェニルチオウレア、1,3 - ビ ス(2-ヒドロキシエチル)チオウレア、1-p-アミ ノフェニルー3-フェニルチオウレア、1-p-ニトロ フェニルー3-フェニルチオウレア、1-p-ヒドロキ シフェニル-3-フェニルチオウレア、1.3 -ジ- m-クロルフェニルチオウレア、エチレンチオウレア、チオ ウレア、1-メチル-3- p-ヒドロキシフェニルチオ

ニルチオウレア、1 - p-ニトロフェニルチオウレア、 1- p-アミノフェニルチオウレア、1,3 -ジメチルチ オウレア、1.3 -ジシクロヘキシルチオウレア、1-フ ェニル-3-p-クロロフェニルチオウレア、1-フェ ニル-3- p-メトキシフェニルチオウレア、1,1-ジ フェニルチオウレア、1,1 -ジベンジル-3-フェネチ ルチオウレア、1-フェニル-3-(2-ヒドロキシエ チル)チオウレア。

【0013】本発明で使用する一般式(III)で示される チオアミド誘導体として以下のものを例示できるが、こ れらに限定されるものではない。N-メチルチオベンツ アミド、 N-フェニルチオベンツアミド、 N-エチルチ オエチルアミド、 N-エチルチオー p-クロルベンツア ミド、 N-プロピルチオベンツアミド、 N-エチルチオ ステアリルアミド、 N-1-(2-チアゾリル)チオベ ンツアミド、 N-ステアリルチオステアリルアミド、 N -ベヘニルチオベヘニルアミド、チオアセトアミド、 N ーフェニルーチオー pープロモベンツアミド、 N-1-(2-チオフェニル) チオベンツアミド、 N-ベヘニル チオアセトアミド、 N- p-アミノフェニルチオベンツ アミド、 N- p-ニトロフェニルチオベンツアミド、 N - p-ヒドロキシフェニルチオベンツアミド、 N- m-クロルフェニルチオベンツアミド、チオニコチン酸アミ ド、チオアセトアニリド、 O-エチル- N-フェニル (チオカルバマート)、チオベンツアミド、チオー m-ニトロベンツアミド、チオー p-ニトロベンツアミド、 チオー p-アミノベンツアミド、 N-メチルチオアセト アミド、 N-シクロヘキシルベンツアミド、 N-クロロ フェニルチオベンツアミド、 N- p-メトキシフェニル チオベンツアミド、 N-ステアリルチオベンツアミド。 【0014】又、本発明で使用するトリアルキル又はト リアリールフォスフェートとしては、下記のものを例示 できるが、これらに限定されるものではない。トリメチ ルフォスフェート、トリエチルフォスフェート、トリブ チルフォスフェート、トリー 2-エチルヘキシルフォス フェート、トリプトキシエチルフォスフェート、トリオ レイルフォスフェート、トリフェニルフォスフェート、 トリクレジルフォスフェート、トリキシレニルフォスフ ェート、クレジルジフェニルフォスフェート、キシレニ ルジフェニルフォスフェート、 2-エチルヘキシルジフ 40 ェニルフォスフェート。

【0015】本発明において用いられる銅化合物とチオ 尿素誘導体又はチオアミド誘導体及び六塩化タングステ ンとトリアルキル又はトリアリールフォスフェートは、 近赤外線吸収性の設定によって含有させる添加量、種類 と比率、加熱温度、加熱時間を変化させることができ る。銅化合物1重量部に対してチオ尿素誘導体の添加量 は、0.05~50重量部である。また、銅化合物1重量部に 対してチオアミド誘導体の添加量は、0.05~50重量部、 好ましくは0.05~30重量部である。また、六塩化タング 50 ルム、シート或は棒状のものとし、必要に応じて二次加

ステンの1重量部に対してトリアルキル又はトリアリー ルフォスフェートの添加量は、0.05~10重量部、好まし くは0.05~8重量部である。又、(A) 成分は、20~80重 量%、好ましくは40~60重量%である。又、同じ含有量 でも透過率は、本発明で得られる樹脂材料が例えば板で ある時、その板厚によって変化するので、最終的には設 定した板厚における透過率が得られる様に含有量を決定 する必要がある。

【0016】本発明において銅化合物1重量部に対して チオ尿素誘導体又はチオアミド誘導体の添加量が、それ 10 ぞれ0.05重量部未満の場合、及び六塩化タングステンの 1重量部に対してトリアルキル又はトリアリールフォス フェートの添加量が0.05重量部未満の場合には、近赤外 線吸収能の向上が十分でない。一方銅化合物1重量部に 対してチオ尿素誘導体又はチオアミド誘導体の添加量が 5重量部を超える場合及び六塩化タングステンの1重量 部に対してトリアルキル又はトリアリールフォスフェー トの添加量が50重量部を超える場合には、近赤外線吸収 能の向上が見られず、材料中にヘイズが発生する恐れが ある。又、(A) 成分が20重量%未満、(B) 成分が20重量 %未満には、 800~2000nmの近赤外領域全体に一様に吸 収がみられない。銅化合物とチオ尿素誘導体又はチオア ミド誘導体及び六塩化タングステンとトリアルキル又は トリアリールフォスフェートは、配合比に従ってとのま ま混合しても良く、バインダー、熱可塑性樹脂粉末等と 共に混合し、更に必要に応じて一般に使用されている添 加剤、例えば難燃剤、熱安定剤、抗酸化剤、光安定剤、 紫外線吸収剤、滑剤、着色剤を加えて配合した組成物と、 することもできる。

【0017】又、適当な溶媒若しくは分散媒中に混合溶 解若しくは分散するか、バインダーや着色剤等を溶解し た媒体中に混合分散して組成物としても良い。混合の程 度及び成形体への添加量或は他の物質との配合量は、加 熱処理を行った時、銅化合物とチオ尿素誘導体又はチオ アミド誘導体及び六塩化タングステンとトリアルキル又 はトリアリールフォスフェート同志が固体のまま或はど ちらか一方又は両方が溶解して互いに十分接触し得る状 態になる程度になされていれば良いのである。

【0018】本発明における銅化合物とチオ尿素誘導体 又はチオアミド誘導体及び六塩化タングステンとトリア ルキル又はトリアリールフォスフェートとを含有する組 成物、或はこの組成物を加熱処理して得られる近赤外線 吸収材料を成形体に含有させる方法としては、特別な手 段、混合順序を要するととなく、汎用の混合装置、例え ば熱ロール、バンバリーミキサー又は押出機により成型 するか、それぞれを分散させたスラリーを成形体に噴 霧、塗工、印刷等により塗布或は含浸させれば良い。成 形体は、パルプ、繊維、熱可塑性樹脂、セラミックス等 を抄く、織る、加熱成型する等公知の材料と方法でフィ

工して作製する。

【0019】加熱処理方法は、銅化合物とチオ尿素誘導 体又はチオアミド誘導体及び六塩化タングステンとトリ アルキル又はトリアリールフォスフェートが反応して近 赤外線吸収能が得られる熱エネルギーが付加できるもの であれば特に制限はなく、例えば電気ヒーター、赤外線 ランプ、フィルム等溶融成形を挙げることができる。加 熱温度は、一般に40~400 ℃、好ましくは50~350 ℃の 範囲内である。加熱時間は、一般に数ミリ秒~数十分の 範囲内である。又、攪拌、回転、振動を加えて、物質相 10 互の接触頻度を挙げ、熱エネルギーの伝達を均一にして 反応を速めると共に混合状態を均一化することは好まし い方法である。

[0020]

【作用】上記の如く、一般式(1)の銅化合物或はクロ ロフィル銅、銅クロロフィリンナトリウム、ピスアセチ ルアセトナート銅と、一般式(II)のチオ尿素誘導体又 は一般式 (III)のチオアミド誘導体及び六塩化タングス テンとトリアルキル又はトリアリールフォスフェートと を含有した混合物を、上記混合方法により加熱混練する 20 ことによって 800~2000nmの全域に渡りほぼ一様に近赤 外線を吸収するようになる。その理由は明らかでない が、以下に示す実施例及び比較例から明らかな様に、チ オ尿素誘導体、チオアミド誘導体、銅化合物、六塩化タ ングステン或はトリアルキル又はトリアリールフォスフ ェートを、それぞれ単独で上記混合方法により加熱混練 しても 800~2000nmの近赤外領域全域に渡りほぼ一様に 且つ強度に近赤外線を吸収することはなく、単にチオ尿 素誘導体、チオアミド誘導体、銅化合物、六塩化タング米

\* ステンとトリアルキル又はトリアリールフォスフェート を混合しただけでも同様であることからすれば、チオ尿 素誘導体又はチオアミド誘導体と銅化合物及び六塩化タ ングステンとトリアルキル又はトリアリールフォスフェ ートを含有した混合物を、上記混合方法により加熱混練 することにより、チオ尿素誘導体又はチオアミド誘導 体、銅化合物、六塩化タングステンとトリアルキル又は トリアリールフォスフェートとの間で何らかの反応が起

き、コンプレックス(錯体)が生じていることによると

推定される。 [0021]

> 【実施例】以下に実施例を掲げて、本発明の詳細を述べ るが、本発明はこれらの実施例に制限されるものではな い。尚、実施例中の添加割合は全て重量部を示す。ま た、得られた樹脂材料の透過スペクトルは、分光光度計 ((株)日立製作所製:323型)で測定した。近赤外線 吸収能の判定は、900 、1000、1100、及び1500nmの各波 長での吸収値の平均が80%以上のものを◎、60%以上を ○、30%以上を△、30%以下を×とし、行った。

【0022】近赤外線吸収能の熱、湿度、光に対する安 定性を下記の方法で測定した。

耐熱性・耐湿性:近赤外線吸収性シートを80℃、 100% RHのオーブン中に 480時間放置した後、近赤外線吸収性 を再度分光光度計 (波長: 1000nm) で測定した。そのシ ートの保存性は、下記式により算出した結果で評価し

[0023]

【数1】

100-加熱・加湿後の透過率 - ×100(%) 保存率= 100-加熱・加湿前の透過率

【0024】耐光性:近赤外線吸収性シートをUV(紫 外線)テスター(大日本プラスチック(株)製、超促進 耐光試験機)で 200時間光照射した後、近赤外線吸収性 を再度分光光度計 (波長: 1000nm) で測定した。その保 存性は、下記式により算出した結果で評価した。

[0025] 【数2】

> 100-露光後の透過率 ×100(%) 保存率= 100-露光前の透過率

【0026】熱安定性は、射出成形機を用いて 230℃の 設定温度で滞留時間20分後成形を実施し、得られたサン ブルの色調変化を日本電色(株)製色差計にて測定し、 L.a.b.法により色差(△E)を求め、以下のように判定し た。

⊚:優良 〇:良好

△:ヤケ無(黄色変化大)

×:ヤケ有

実施例1~24

表1、表2に示す組み合わせのチオ尿素化合物2重量部 と銅化合物0.2 重量部及び六塩化タングステン 0.1重量 部とトリアルキル又はトリアリールフォスフェート 0.5 重量部のそれぞれとスチレン樹脂100 重量部を、タンブ ラーミキサーで20分間混合し、40mmの押出成型機によっ 40 て 220℃で混練後、ペレットにした。次いでこのペレッ トを乾燥し、射出成型機を用いて厚さ3mmのヘイズのな い緑色の透明樹脂シートを作製した。得られたこれらの シートについて 800~2000nmにおける透過スペクトルを 測定した。表4に結果を示すが、近赤外域の吸収能に優 れていた。実施例1で得られた得られた近赤外線吸収性 シートの遮熱効果を図1に示した装置を用いて測定し た。1は60Wの白熱電球、2は測定試料、3は精密温度 計である。その結果は図2の通りであった。近赤外線吸 収性シートの遮熱効果を図中のAで示すが、同図に示す

50 近赤外線吸収剤を含まない通常のポリスチレン樹脂の遮

熱効果を示したBとの比較から、近赤外域の遮熱能に優れていることが分かる。また、実施例1で得られた透明樹脂シートの透過スペクトルを図3中のAで示すが、同図に示す近赤外線吸収剤を含まない通常のポリスチレン樹脂シートの透過スペクトルBとの比較から分かるように、この樹脂板は可視域の光は比較的よく透過するが、通常のポリスチレン樹脂シートに見られない近赤外域の吸収能に優れていた。

### 【0027】実施例25~29

表2 に示す組合わせのチオアミド化合物2 重量部と銅化 10 合物 0.2重量部及び六塩化タングステン 0.1重量部とト リアルキル又はトリアリールフォスフェート 0.5重量部のそれぞれとボリスチレン樹脂 100重量部を、タンブラーミキサーで20分間混合し、40mm 申出成型機によって220°Cで混練後、ペレットにした。次いでこのペレットを乾燥し、射出成型機を用いて厚さ3mmのヘイズのない緑色の透明樹脂シートを作製した。得られたこれらのシートについて800~2000nmにおける透過スペクトルを測定した。表4、表5に結果を示すが、近赤外域の吸収能に優れていた。

[0028]

【表1】

		加州四		如	: &						. ,	<u> </u>	*	¥		*	: 3	· ·		*	, the	n	H	,
		近赤外吸收性		0	ŧ	ţ	ŧ	ŧ	ŧ	"	•		٠ (	0	"	*		: •	*			"	*	*
	r	Π		-	-			-	-	1-	• •	٠,	٦,		_	-	4 ~-	4	٠,	<b>-</b>	7	-	-	-
		トリアルキル或は	トリアリールフォスフェート	ブチルフォスフェート	¥.	u	•	u	2ーエチルヘキシルフォスフェート	プチルフォスフェート	. "	**	<u> </u>		"	"	*		*		·	t	ŧ	*
机方				2.0	2.0	2.0	7.0	2.0	0.5	0.2	0.2	3	, ,	ب د د	7.	0.5	0.5	0		30	2.0	2.5	<u>ر</u>	0.5
熱可塑性樹脂の配合処方	会 処 方 (重量部)	期 化 合 物		p-//ロル火息音段時		<b>1</b>	, 1		N	ステアリン物質	理能スノン	ローニトロ安貞を改垣	個クロロフィル	たった。		- シンロくキック部独立	1-ド アンテヘンカンス ラチン短鍵	ナングリンスパホン教徒	ローナンチルリン財智	こ プロの事件の付き 一番人だけ	4.1.4.2.2.2.3.1.3.2.3.3.1.3.3.2.3.3.3.3.3.3.3	イドトンランの発		コハク解析
	; ;	大 4	13 -ジン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			7.3 トンメート・ファイスを 2.7 トンメート・プライト (1.3 トンメート・プライン (1.3 トンメート・プライン)		1	4つ、ノイナバフル以来 2	. 1	~		*	*	•	: 1	~2	2	~		*	2		7
		į	-	16	367	4	· LC:		-	- 0	-	ָי מב	2	=	5	35	3:	<u> </u>	3	91		.∝	30	

# 【0029】実施例30~35

表2に示す組合わせのチオ尿素化合物2重量部と銅化合物 0.2重量部及び六塩化タングステン 0.1重量部とトリ\*

\*アルキル又はトリアリールフォスフェート1重量部を下 記の処方で、

	<del>分</del>	割合、重量部・
(A) 液		
チオ尿素化合物		2
銅化合物		0.2
10%ポリビニルアルコール水溶液		10
(B) 液		

エチルアルコール

六塩化タングステン トリアルキル又はトリアリールフォスフェート 0.1 0.5

14

10

(A) 液50重量部と(B) 液50重量部を混合し、ポリスチ レン樹脂シートにワイヤーバーを用いて塗布量が5g/ mでなるように塗布乾燥させた。得られたポリスチレン 樹脂シートは、いずれも淡青色であり、塗工面を表面温 度 160℃にメタルブロックに5秒間接触させたところ、 淡緑色に発色した。得られたこれらの板について 800~ を示すが、近赤外域の吸収能に優れていた。

## 【0030】実施例36~41

表2に示す組合わせと重量部でチオ尿素化合物、銅化合 物、六塩化タングステンとトリアルキル又はトリアリー・

ルフォスフェートをスチレン系樹脂 100重量部に添加 し、タンブラーミキサーで20分間混合し、40mmφ押出成 形機によって 220℃で混練後、ペレットにした。次いで このペレットを乾燥し、射出成形機を用いて厚さ3mmの ヘイズのない緑色の透明樹脂板を作製した。得られたと れらの板について 800~2000nmにおける透過スペクトル 2000nmにおける透過スペクトルを測定した。表5に結果 10 を測定した。表5に結果を示すが、近赤外域の吸収能に 優れていた。

[0031]

【表2】

旅雪 近步吸煙 000000 2-エチルヘキシルフォスフェー いかも成はいアリージャズェー ブチルフォスフェー ブチルフォスフ 熱可塑性樹脂の配合処方 0.000 0ーハンノイラ 化型 極端 (重量的) #一クロル安則を整備 pーブロム安息衝撃 化 合 グラグに知識 **(**0 1.3ージー ロークロバフェニルチオ財報 呂 Nーシクロくキシ アチギ スンシレミ N-ステアリハチオ ハンアン N-フェニルチオペンツアミ チオ尿熱化鉛がチオア ージシセリスチャ形器 1,3ージラウリルチオ尿鞣 ージエチバチイ联撃 チオニコチン数アミド チオアセトアニリ 2,5 88288828888888888

### 【0032】比較例1~10

3

表3に示すチオ尿素化合物、チオアミド化合物、銅化合物、六塩化タングステン、トリアルキル又はトリアリールフォスフェートを各々単独でポリスチレン樹脂 100重量部に添加し、タンブラーミキサーで20分間混合し、40mm ク押出成型機によって 220°Cで混練後、ペレットにした。次いでこのペレットを乾燥し、射出成型機を用いて厚さ3mmのヘイズのない緑色の透明樹脂板を作製した。

得られたこれらの板について透過スペクトルを測定した。表5に結果を示すが、全て30%以下の近赤外線吸収能しかなかった。

### 【0033】比較例11~12

表3に示す銅化合物 0.2重量部とトリアルキル又はトリアリールフォスフェート 0.5重量部をポリスチレン樹脂 100重量部に添加し、タンブラーミキサーで20分間混合し、40mmφ押出成型機によって 220°Cで混練後、ベレッ

16

トにした。次いでとのペレットを乾燥し、射出成型機を 用いて厚さ3mmのヘイズのない緑色の透明樹脂板を作製 した。得られたこれらの板について 800~2000nmにおけ る透過スペクトルを測定した。表5に結果を示すが、全\*

17

\* て30%以下の近赤外線吸収能しかなかった。 【0034】 【表3】

類 化 合 物	五数至		4 点 有	(重要以)			
キオ原素化合物/チオアミド化合物 鋼 化 合 物       トリアルキル或は         1.3 -ジフェニルチオ尿素 2       -         1.3 -ジラウリルチオルチオ尿素 2       -         -       -	:		2	Hak		The Almandar	
10条       トリアリールフォスフェート         10条       2         10条       2         10%       1<	<b>.</b>	チュ尿素化合物/チェアミド化合物			トリアルキル或は		
-     -     -     -       -     -     -     -       -     p-クロル安息香酸鋼 0.2     -     -       -     ステアリン酸鋼 0.2     -     -       -     -     -     -					トリアリールフォスフェート		
1 日本       - <td>-</td> <td></td> <td>1</td> <td>ı</td> <td>1</td> <td></td> <td>4</td>	-		1	ı	1		4
2	2			ı	i		r e
- p-クロル安息客酸鋼 0.2	က			1	1	*	
- ステアリン酸類 0.2	4			0.2	ſ		: 8
	5			0.2			: 8
	9					1	
2 - 15hvキシルフォスフェート 1 - 2 - 15hvキシルフォスフェート 1 2 - 15hvキシルフォスフェート 1 - ベヘン酸類 0.2 ブチルフォスフェート 1 - ベヘン酸類 0.2 ブチルフォスフェート 1	<u></u>	•				<b>\</b>	٤
2 - エチ/ハキンルフォスフェ-ト 1 - クロル安息香酸網 0.2 ブチルフォスフェート 1 - ペヘン酸網 0.2 ブチルフォスフェート 1	<u>~</u>			I	フナルフォスフェート	٠.	٤
- p-クロル安息香酸銅 0.2 ブチルフォスフェート 1 - ベヘン酸網 0.2 "	•			ļ	2 ーエチリハキジルフォズフェート 1	Ł	<u> </u>
- 人人を配金 0.2	<b>ග</b>			0.5	ブチルフォスフェート 1	٤	*
	2			0.5	"	×	<b>\</b>

【0035】 【表4】

10

20

30

40

19

计
重
0
<b>松</b>
及群
競級
⋖
Š

	_		19		
	27	0	뚕	88	0
	83	0	88	83	0
	ध	0	88	੪	0
	22	0	ਲ	െ	0
	প্র	0	83	ಹ	0
	83	0	83	83	
	ন	0 0 0	8	88	0
	R	0	용	೫	0
	13	0	88	83	0
	82	0	32	೫	0
	=	0	98	ક્ક	0
	91	0	97	ક્ષ	0
霊	15	0	8	83	0
7.20	14	0	8	8	0
	13	0	37	65	0
楯	12	0	92	ਲ	0
	10 11	0	88	<i>1</i> 6	0
₩K	9	0	83	91	0
איינד	6	0	88	97	0
	8	0	88	88	0
	L	0	97	96	0
	9	0	93	8	0
	S	0	88	97	0
	7	0	ऋ	83	0
	3	0	32	88	0
	2	0	96	96	0
		0	33	97	0
単位		ŀ	%	%	230°C × 2055 AE
		近赤外線吸収性	耐熱性、耐湿性	耐光性	熱安定性

近赤外線吸収性樹脂の評価結果

39 40 41 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12	X	88				
40 41 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10	X					
40 41 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10	x x x x x x x					
40 41 1 2 3 4 5 6 7 8	× × × × × ×			0 0 0 0 0 0 0 0 0		
40 41 1 2 3 4 5 6 7	× × × × ×	1 1		0 0 0 0 0 0 0		
40 41 1 2 3 4 5 6	× × × × ×		1	0 0 0 0 0 0		
40 41 1 2 3 4 5 6	× × × × O	1	1	0 0 0		
40 41 1 2 3	× × × O	1 1	1	0 0 0		
40 41 1 2 3	× × O	· 1	1	0		
40 41 1 2 3	×	1	1	0		
40 41 1 2	×		<del> </del>	0		
\$	0		$\Gamma_{i}$	1 _		
\$		ਲਿ	<u> </u>	0		
\$	0		6	0		
തി		ਲੱ	56	0		
∾	0	88	26	0		
88	0	97	35	0		
33	0	88	88	0		
88	0	97	25	0		
સ્ત્ર	0	ક્ક	83	0		
ਲ	0	짫	೫	0		
ಜ	0	88	क्ष	0		
क्ष	0	65	ક્ત	0		
ਲ	0	88	88	0		
ଛ	0	8	87	0		
ह्य	0	ક્ક	೫	0		
83	0	82	88	0		
	ı	%	%	230°C×2059 AE		
	<b>远外線吸収性</b>	機性、耐湿性	计光性	熱安定性		
	23 33 33 33 33 33		- 88 33 33 33 34 35 35 35 35 35 35 35 35 35 35 35 35 35	機製収件 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇 〇		

[0036] 【表5】

【0037】表4、表5によれば、チオ尿素化合物又は チオアミド化合物と銅化合物及び六塩化タングステンと トリアルキル又はトリアリールフォスフェートとを塗布 或は加熱混錬された成形体は、強い近赤外線吸収能を有 することが明らかである。また、この近赤外線吸収性 は、加熱や加湿或は露光によって殆ど低下せず、取扱い や保存の環境条件の変化に対して安定性が高いものであ 50 ることが分かる。尚、チオ尿素化合物、チオアミド化合

物、銅化合物、六塩化タングステン或はトリアルキル又はトリアリールフォスフェートとを単独に混練した成形体は、近赤外線吸収性を実質的に示さなかった。

21

#### [0038]

【発明の効果】本発明の近赤外線吸収剤用樹脂組成物を加熱処理して得られる吸収材料及びその成形体は褪色などの不安定性はなく、暗所に長期間放置により褪色するというフォトクロミズムも見られず、優れた近赤外線吸収能を示すので、光学的フィルター、熱線吸収性グレージング材等として工業的に有用である。また、得られた 10近赤外線吸収シートは 800~2000mmの近赤外領域全域に渡る強い吸収性を有している。これらの性質を利用する\*

\* ことによって近赤外線カットフィルターなどの光学材料、記録材料、熱線遮蔽材料、蓄熱材料、近赤外線検出センサー等として利用できる。本発明の組成物は、金属を含んでいるにもかかわらず、着色が少ないから、これらを含有したシート、フィルム等の成形体は外観が優れたものとなる。

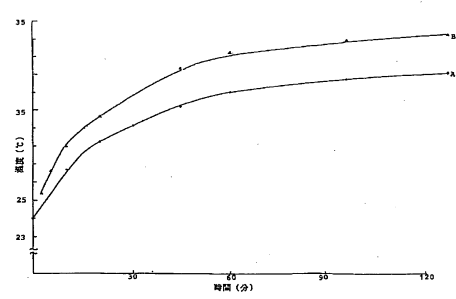
#### 【図面の簡単な説明】

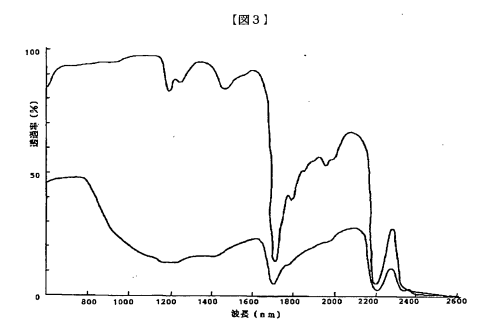
【図1】近赤外線吸収性シートの遮熱効果を測定する装置の概略図である。

- 【図2】 遮熱効果の測定結果を示す図である。
- 【図3】透過スペクトルを示す図である

[図1]







# フロントページの続き

(51)Int.Cl. <sup>5</sup>		識別記号	庁内整理番号	FI	技術表示箇所
C 0 8 K	5/41	KBU	7167—4J		
	5/53	KCC	7167—4J		
G 0 2 B	5/22		7348-2K		-
G11B	7/24	5 2 6	P 7215-5D		